



Сборник съдебна практика

Съединени дела C-253/20 и C-254/20

Impexeso NV

и

PI Pharma NV

срещу

Novartis AG

и

Novartis Pharma NV

(Преюдициално запитване, отправено от Hof van beroep te Brussel)

Решение на Съда (пети състав) от 17 ноември 2022 година

„Преюдициално запитване — Членове 34 и 36 ДФЕС — Свободно движение на стоки — Интелектуална собственост — Марки — Регламент (ЕО) № 207/2009 — Член 9, параграф 2 — Член 13 — Директива 2008/95 — Член 5, параграф 1 — Член 7 — Права, предоставени от марката — Изчерпване на правата, предоставени от марката — Паралелен внос на лекарствени продукти — Референтен и генеричен лекарствен продукт — Икономически свързани предприятия — Преопаковане на генеричния лекарствен продукт — Нова външна опаковка — Поставяне на марката на референтния лекарствен продукт — Противопоставяне от притежателя на марката — Изкуственото разделяне на пазарите между държавите членки“

1. *Марка на Европейския съюз — Действие на марката на Европейския съюз — Изчерпване на правата, предоставени от марката — Паралелен внос на лекарствени продукти след преопаковане и повторно поставяне на марката — Възражение на притежателя — Недопустимост — Условия — Изкуственото разделяне на пазарите между държавите членки — Необходимост от преопаковане на лекарствения продукт — Критерии за преценка (членове 34 и 36 ДФЕС, член 13, параграф 2 от Регламент № 207/2009 на Съвета; член 7, параграф 2 от Директива 2008/95 на Европейския парламент и на Съвета)*

(вж. т. 50—56)

2. *Марка на Европейския съюз — Действие на марката на Европейския съюз — Изчерпване на правата, предоставени от марката — Паралелен внос на лекарствени продукти след преопаковане и повторно поставяне на марката — Притежател на марка, който предлага на пазара в няколко държави членки*

идентичен лекарствен продукт с различни марки — Възражение на притежателя — Недопустимост — Условия
(членове 34 и 36 ДФЕС, член 13, параграф 2 от Регламент № 207/2009 на Съвета; член 7, параграф 2 от Директива 2008/95 на Европейския парламент и на Съвета)

(вж. т. 57 и 69—73)

3. *Марка на Европейския съюз — Действие на марката на Европейския съюз — Изчерпване на правата, предоставени от марката — Паралелен внос на лекарствени продукти след преупаковане и повторно поставяне на марката — Притежател на марка, който предлага на пазара в няколко държави членки идентичен лекарствен продукт с различни марки — Идентичен лекарствен продукт — Понятие*
(членове 34 и 36 ДФЕС, член 13, параграф 2 от Регламент № 207/2009 на Съвета; член 7, параграф 2 от Директива 2008/95 на Европейския парламент и на Съвета)

(вж. т. 58 и 63—67)

4. *Марка на Европейския съюз — Действие на марката на Европейския съюз — Изчерпване на правата, предоставени от марката — Паралелен внос на генеричен лекарствен продукт след преупаковане и повторно поставяне на марката — Поставяне на марката на референтния лекарствен продукт — Възражение на притежателя на марката на референтния лекарствен продукт и на генеричния лекарствен продукт — Допустимост — Условия*
(членове 34 и 36 ДФЕС, член 9, параграф 2 и член 13, параграф 2 от Регламент № 207/2009 на Съвета и член 5, параграф 2 и член 7 от Директива 2008/95 на Европейския парламент и на Съвета)

(вж. т. 74 и диспозитива)

Вж. текста на съдебния акт.